

23 MAR 2005
(12) МЕЖДУНАРОДНАЯ ПУБЛИКОВАННАЯ ВОТВЕТВИИ С
ДОГОВОР О ПАТЕНТНОЙ КООПЕРАЦИИ (СТ)

(19) ВСЕМИРНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ
ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ
Международное бюро



PCT



(43) Дата международной публикации:
08 апреля 2004 (08.04.2004)

(10) Номер международной публикации:
WO 2004/029710 A1

(51) Международная патентная классификация⁷:
G02F 1/15, C09K 9/02

115184 Москва, Средний Овчинниковский пер., д.
12, 5-й этаж, ЗАО «Инэврика» (RU) [KOZYR-
KOVA, Victoria Konstantinovna, Moscow (RU)].

(21) Номер международной заявки: PCT/RU2003/000414

(22) Дата международной подачи:
19 сентября 2003 (19.09.2003)

(81) Указанные государства (национально): AE, AT
(полезная модель), AU, BR, CA, CH, CN, DE
(полезная модель), EE, ES, FI (полезная
модель), GB, ID, IL, IN, JP, KR, LT, LV, MK,
NO, NZ, PH, PL, PT, RO, SE, SG, TR, UA, US, YU,
ZA.

(25) Язык подачи: русский

(26) Язык публикации: русский

(30) Данные о приоритете:
2002125637 26 сентября 2002 (26.09.2002) RU

(84) Указанные государства (регионально): евразийский
патент (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM),
европейский патент (AT, BE, BG, CH, CY, CZ,
DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU,
MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR).

(71) Заявитель (для всех указанных государств, кроме
(US): ЗАКРЫТОЕ АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕ-
СТВО «ТЕХНОГЛАСС ИНЖИНИРИНГ»
[RU/RU]; 127411 Москва, ул. Софьи Ковалевской,
д. 6 (RU) [CLOSE JOINT STOCK COMPANY
«TECHNOGLASS ENGINEERING», Moscow
(RU)].

Декларации в соответствии с правилом 4.17:

Касающаяся права заявителя подавать заявку на
патент и получать его (правило 4.17 (ii)) для сле-
дующих указанных государств : AE, AT, AU, BR,
CA, CH, CN, DE, EE, ES, FI, GB, ID, IL, IN, JP,
KR, LT, LV, MK, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, SE, SG,
TR, UA, US, YU, ZA, евразийский патент (AM, AZ,
BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), европейский
патент (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES,
FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO,
SE, SI, SK, TR).

Касающаяся права испрашивать приоритет
предшествующей заявки (правило 4.17 (iii)) для
следующих указанных государств : US.

Об авторстве изобретения (правило 4.17 (iv))
только для US.

(72) Изобретатели; и

(75) Изобретатели/Заявители (только для (US): ГАВРИ-
ЛОВ Владимир Иванович [RU/RU]; 141700
Московская обл., Долгопрудный, Лихачевское
шоссе, д. 20, корп. 3, кв. 84 (RU) [GAVRILOV,
Vladimir Ivanovich, Dolgoprudny (RU)]; ШЕЛЕ-
ПИН Игорь Викторович [RU/RU]; 141700 Мос-
ковская обл., Долгопрудный, Московское шоссе, д.
51, кв. 13 (RU) [SHELEPIN, Igor Victorovich,
Dolgoprudny (RU)].

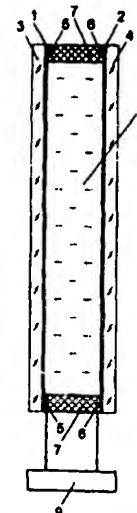
[Продолжение на след. странице]

(74) Агент: КОЗЫРЬКОВА Виктория Константиновна,

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING AN ELECTROCHROMIC DEVICE AND SAID ELECTROCHROMIC DEVICE

(54) Название изобретения: СПОСОБ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ЭЛЕКТРОХРОМНОГО УСТРОЙСТВА И ЭЛЕКТРО-
ХРОМНОЕ УСТРОЙСТВО

(57) Abstract: The invention relates to a method for producing electrochromic devices, in particular that having a large working surface area and which does not produce a volumetric shrinkage and can operate during a long maintenance of electrocoloured state of an electrochromic compound, high control voltages and polarity inversion. The inventive electrochromic device comprises at least two electrodes (1, 2), at least one of them being optically transparent. A closed sealed space is formed between said electrodes and filled with the electrochromic compound which is embodied in the form of a solid-like film. The inventive method for producing the electrochromic device consists in prefabricating an initial electrochromic compound in the form of a dispersed electrochromic system which contains at least a suspension and/or colloid. The dispersed medium of said system is embodied in the form of an electrochromic solution containing a liquid solvent, cathode and anode components, a dispersed phase being embodied in the form of a finely dispersed polymer. Afterwards, the initial electrochromic compound is deaerated, thereby eliminating dissolved oxygen and air introduced by said finely dispersed polymer, and is used for filling the space between the electrodes.



[Продолжение на след. странице]



WO 2004/029710 A1



Опубликована

С отчётом о международном поиске.

В отношении двухбуквенных кодов, кодов языков и других сокращений см. «Пояснения к кодам и сокращениям», публикуемые в начале каждого очередного выпуска Бюллетеня РСТ.

(57) **Реферат:** Настоящее изобретение обеспечивает способ изготовления электрохромных устройств, особенно имеющих большую площадь рабочей поверхности, которые не дают объемной усадки и работоспособны в условиях длительного поддержания электроокрашенного состояния электрохромного состава, повышенных управляющих напряжений и смены полярности электродов. Электрохромное устройство содержит, по меньшей мере, два электрода (1, 2), по меньшей мере, один из которых является оптически прозрачным. Между электродами (1, 2) образовано герметично замкнутое пространство, заполненное электрохромным составом в виде твердopodobной пленки. В процессе изготовления электрохромного устройства сначала получают исходный электрохромный состав, представляющий собой электрохромную дисперсную систему, содержащую, по меньшей мере, суспензию и/или коллоид, при этом в указанной системе дисперсионной средой является электрохромный раствор, содержащий жидкий растворитель, катодную составляющую и анодную составляющую, а дисперсной фазой – высокодисперсный полимер. Затем исходный электрохромный состав деаэрируют для удаления растворенного кислорода и воздуха, внесенного с высокодисперсным полимером, и заполняют им пространство между электродами.

СПОСОБ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ЭЛЕКТРОХРОМНОГО УСТРОЙСТВА И ЭЛЕКТРОХРОМНОЕ УСТРОЙСТВО

5

Область техники, к которой относится изобретение

10

Изобретение относится к области устройств, обеспечивающих изменение цвета (окрашивание или обесцвечивание) под воздействием электрического тока, а именно к электрохромным устройствам и технологии их изготовления. Электрохромные устройства характеризуются электрически управляемой

15 величиной светопоглощения или светоотражения. К этим устройствам относятся противоослепляющие автомобильные зеркала заднего вида, иллюминаторы, светоослабляющие щитки, затемняющиеся окна, табло коллективного пользования и т.д.

20

Предшествующий уровень техники

Известен способ изготовления электрохромного устройства (US 4902108, 20.02.1990), в котором на электропроводящее покрытие одного из двух

25 оптически прозрачных электродов наносят загущенный раствор полиметилметакрилата в низкокипящем растворителе, затем растворитель испаряют с получением слоя полиметилметакрилата. Далее склеивают оба оптически прозрачных электрода по периметру на заданном расстоянии один от другого, заполняют образованное между ними замкнутое пространство

30 электрохромным раствором, содержащим катодную и анодную составляющие и индифферентный электролит в высококипящем растворителе, через отверстие (отверстия) в клеевом шве и герметизируют указанное пространство. Упомянутый слой полиметилметакрилата растворяется и загущает

электрохромный раствор, что значительно уменьшает негативный эффект гравитационного "расслаивания" электроокрашенной формы состава. Таким образом, собственно электрохромный состав получают только после завершения сборки вышеописанного электрохромного устройства, что
5 ограничивает технологичность устройства в целом, при этом электрохромный состав представляет собой жидкую фазу различной степени вязкости, определяемой количеством полимера-загустителя. Индифферентный электролит, введенный в электрохромный раствор, обеспечивает электропроводность последнего в случае, если катодная и анодная
10 составляющие не растворяются до ионного состояния.

Известен способ изготовления электрохромного устройства (US 5471337, 28.11.1995), в котором замкнутое пространство между электродами заполняют электрохромной дисперсной системой, состоящей из дисперсионной среды в виде растворителя, загущенного, предпочтительно, полиметилметакрилатом,
15 или пластифицированного растворителем полимера и дисперсной фазы в виде полиоксометаллата в качестве катодной составляющей, а также анодной составляющей. Поскольку полиоксометаллат является неорганическим электрохромным компонентом и поэтому имеет более низкий коэффициент экстинкции по сравнению с органическими электрохромными компонентами,
20 то электрохромное устройство, полученное таким способом, не обеспечивает достаточную эффективность светоослабления без существенного энергопотребления.

Известен способ изготовления электрохромного устройства (RU 2144937 C1, 27.01.2000), в котором замкнутое пространство между электродами
25 заполняют электрохромной дисперсной системой, представляющей собой суспензию и состоящей из дисперсионной среды в виде электрохромного раствора, содержащего катодную и анодную составляющие и растворитель, и дисперсной фазы в виде высокодисперсного полимера, герметизируют указанное пространство и выдерживают электрохромную дисперсную систему
30 до растворения полимера. Такой способ позволяет достаточно просто получить

электрохромное устройство с широким диапазоном вязкости электрохромного состава, вплоть до получения электрохромного состава в виде твердоподобной пленки, что предотвращает “расслаивание” электроокрашенных форм компонентов упомянутого состава и снижает риск контакта с электрохромным составом при случайном разрушении такого устройства. Однако при длительном воздействии напряжения и, особенно, при изменении полярности поляризации после такого воздействия, а также при воздействии повышенных напряжений (более 2 В) в электрохромном составе известного электрохромного устройства (RU 2144937 С1, 27.01.2000) возникают “пятна”, т.е. участки, отличающиеся по цвету и/или интенсивности окраски от основного фона. Такой негативный эффект в основном характерен для электрохромных устройств с большой рабочей поверхностью оптически прозрачных $\text{SnO}_2\text{:F}$ -электродов. Кроме того, при изготовлении электрохромного устройства после растворения полимера и просветления электрохромного состава по всей площади рабочей поверхности устройства появляются воздушные пузырьки, что делает устройство непригодным для практического использования.

Известны способы изготовления электрохромного устройства, включающие получение твердоподобной пленки электрохромного состава непосредственно в устройстве путем полимеризации и/или полимеризации со сшиванием цепей мономерных композиций с использованием инициаторов различного типа (ЕР 0612826 А1, 31.08.1994 г.; WO 97/34186, 18.09.1997; WO 98/42796, 01.10.1998). Однако такие реакции полимеризации сопровождаются объемной усадкой, отрицательно влияющей на качество электрохромного устройства. Этот негативный эффект может особенно проявляться в электрохромных устройствах со значительными межэлектродными зазорами (1 – 2 мм), обычно обеспечиваемыми в электрохромных устройствах с большими рабочими поверхностями (более $0,5 \text{ м}^2$).

Раскрытие изобретения

Задачей настоящего изобретения является получение электрохромного устройства с электрохромным составом в виде полимерного слоя, в том числе
5 твердоподобного, не проявляющего какой-либо объемной усадки в процессе структурирования в широком диапазоне температур и обеспечивающего повышение устойчивости электрохромного устройства, работающего в условиях длительного поддержания окрашенного состояния, а также в условиях воздействия повышенных управляющих напряжений и смены
10 полярности электродов, проявляющееся в увеличении времени сохранения равномерности окрашивания и обесцвечивания, особенно для электрохромного устройства с большой площадью рабочей поверхности.

Настоящее изобретение обеспечивает способ изготовления электрохромного устройства, содержащего, по меньшей мере, два электрода, по
15 меньшей мере, один из которых является оптически прозрачным, при этом герметично замкнутое пространство между электродами заполнено электрохромным составом, заключающийся в том, что:

- получают исходный электрохромный состав в виде электрохромной дисперсной системы, содержащей, по меньшей мере, суспензию и/или
20 коллоид, при этом в указанной системе дисперсионной средой является электрохромный раствор, содержащий жидкий растворитель, катодную составляющую и анодную составляющую, а дисперсной фазой - высокодисперсный полимер;
- осуществляют деаэрацию исходного электрохромного состава для
25 удаления растворенного кислорода и воздуха, внесенного с высокодисперсным полимером;
- заполняют замкнутое пространство между электродами деаэрированным исходным электрохромным составом;
- осуществляют герметизацию замкнутого пространства между
30 электродами.

Электрохромный раствор может дополнительно содержать индифферентный электролит. Концентрация электролита составляет 0,005M-0,5M.

5 Деаэрацию исходного электрохромного состава для удаления растворенного кислорода и воздуха, внесенного с высокодисперсным полимером, можно осуществлять путем вакуумирования.

Высокодисперсный полимер предпочтительно берут в количестве, обеспечивающем образование твердopodobного слоя электрохромного состава, который характеризуется отсутствием объемной усадки в процессе растворения
10 полимера в вышеописанном электрохромном растворе в широком диапазоне температур.

При этом высокодисперсный полимер является линейным полимером, в частности, высокомолекулярным линейным полимером, например, сополимером метилметакрилата и метакриловой кислоты и/или сополимером
15 метилметакрилата, метакриловой кислоты и ее соли кальция.

Жидкий растворитель представляет собой индивидуальное химическое соединение или смесь химических соединений.

Катодная составляющая является индивидуальным органическим электрохромным соединением, имеющим по меньшей мере одну обратимую
20 вольт-амперную волну восстановления, или смесью органических электрохромных соединений, имеющую по меньшей мере одну обратимую вольт-амперную волну восстановления, а анодная составляющая является индивидуальным электрохромным органическим соединением, имеющим по меньшей мере одну обратимую вольт-амперную волну окисления, или смесью
25 органических электрохромных соединений, имеющую по меньшей мере одну обратимую вольт-амперную волну окисления.

Концентрации катодной и анодной составляющих равны 0,001M – 0,2M, более предпочтительно - 0,01M – 0,1M.

Кроме того, предпочтительно катодная составляющая является
30 четвертичной солью дипиридиния или его производных или смесью солей.

Анодная составляющая представляет собой металлоцен. Предпочтительно анодная составляющая представляет собой ферроцен, его производные или их смеси. Также анодная составляющая может представлять собой 5,10-дигидро-5,10-диметилфеназин, его производные или их смеси.

5 Для увеличения длительности существования дисперсной системы в виде суспензии и/или коллоида дисперсионную среду охлаждают перед введением дисперсной фазы.

Чтобы повысить качество изготовления электрохромного устройства, осуществляют деаэрацию замкнутого пространства между электродами перед
10 заполнением его исходным электрохромным составом, например, путем продувки его инертным газом.

Настоящее изобретение обеспечивает также электрохромное устройство, содержащее, по меньшей мере, два электрода, по меньшей мере один из которых является оптически прозрачным, при этом пространство между
15 электродами герметично замкнуто и заполнено электрохромным составом, и полученное вышеописанным способом.

При этом электрохромный состав упомянутого электрохромного устройства может дополнительно содержать УФ-стабилизирующую добавку.

20

Краткое описание чертежей

На фиг.1 показан пример осуществления электрохромного устройства с двумя оптически прозрачными электродами в разрезе;

25 на фиг.2 - пример осуществления электрохромного устройства с двумя оптически прозрачными электродами в разрезе со смещением электродов.

30

Предпочтительные примеры осуществления изобретения

Для изготовления электрохромного устройства используют оптически прозрачные электроды, представляющие собой стеклянную или полимерную (в частности полиэтилентерефталатную) подложку с нанесенным на одну из ее 5 сторон прозрачным электропроводящим покрытием из легированного оксида индия In_2O_3 или легированного оксида олова SnO_2 . Электроды скрепляют по периметру предпочтительно клеевым соединением так, чтобы между ними было обеспечено заданное расстояние, при этом электропроводящие покрытия 10 находятся внутри замкнутого пространства, ограниченного электродами и клеевым соединением. Клеевое соединение может представлять собой клеевой шов, который, как правило, содержит распорки (спейсеры) для фиксации заданного расстояния между электродами. Для получения клеевого соединения можно также использовать двухстороннюю клейкую ленту, если толщина 15 основы такой ленты соответствует заданному расстоянию между электродами. По внешнему периметру клеевого соединения или вдоль самых длинных сторон электродов располагают токоподводящие шины. Допускается размещение шин внутри клеевого соединения с выводом проводников наружу. В клеевом соединении оставляют одно или более отверстий для заполнения 20 замкнутого пространства между электродами исходным электрохромным составом. После заполнения отверстия закрывают инертным герметиком.

Для изготовления электрохромного устройства может быть также использована известная технология изготовления заливочного триплекса.

Исходный электрохромный состав представляет собой электрохромную 25 дисперсную систему, содержащую, по меньшей мере, суспензию и/или коллоид (в зависимости от размеров частиц дисперсной фазы) и получаемую путем перемешивания дисперсионной среды и дисперсной фазы.

Дисперсионной средой электрохромной дисперсной системы является электрохромный раствор, в состав которого входят жидкий растворитель, 30 катодная составляющая, анодная составляющая и, при необходимости,

индифферентный электролит. Жидкий растворитель может быть как индивидуальным химическим соединением, например, гаммабутиролактоном или пропиленкарбонатом, так и смесью химических соединений, например, смесью вышеперечисленных веществ.

5 В качестве катодной и анодной составляющих используют органические электрохромные соединения, имеющие, как правило, высокие коэффициенты экстинкции электроактивированных форм. Использование органических электрохромных систем также позволяет существенно снижать светопропускание в УФ-диапазоне при электронаведенном окрашивании, что
10 значительно улучшает потребительские свойства светоослабляющих электрохромных устройств.

В общем случае в качестве катодной составляющей используется индивидуальное органическое электрохромное соединение или смесь органических электрохромных соединений, способные к обратимому
15 восстановлению в катодной области потенциалов, т.е. имеющие по меньшей мере одну обратимую вольт-амперную волну восстановления. Предпочтительной катодной составляющей является четвертичная соль дипиридиния или его производных или смесь солей. В качестве четвертичной соли дипиридиния или его производных могут быть использованы перхлораты,
20 тетрафторбораты или гексафторфосфаты 4,4'-дипиридиния, 2,2'-дипиридиния, бис-1,1'-дипиридиния со связывающей атомы азота алкиленовой группой с 1 – 10 атомами углерода; бис-2,2'-пиридиния или бис-4,4'-пиридиния со связывающей фениленовой группой или кето-группой. В качестве кватернизирующих групп пиридиновых колец дипиридинов могут быть
25 независимые одна от другой алкильные группы с 1 – 10 атомами углерода, фенильные и бензильные группы, фенильные или бензильные группы с различными по положению у любого атома углерода в бензольном кольце алкильными заместителями с 1 – 4 атомами углерода, галогенидами (Cl, Br, I), алкоксигруппами или цианогруппами, а также алкиленовые связующие группы
30 с 2 – 4 атомами углерода для 2,2'-дипиридиниевых производных. Кроме того,

пиридиновые кольца могут содержать у атомов углерода отличные один от другого заместители, такие как алкильные группы с 1 – 4 атомами углерода, фенил, фенильные группы с различными по положению у атомов углерода в бензольном кольце алкильными заместителями, галогенидами (Cl, Br, I),
5 цианогруппой, а также алкоксигруппами.

В качестве анодной составляющей в общем случае используют индивидуальное органическое электрохромное соединение или смеси таких соединений, способные к обратимому электроокислению в анодной области потенциалов, т.е. имеющие по меньшей мере одну обратимую вольт-амперную
10 волну окисления.

Предпочтительной анодной составляющей является металлоцен. Более предпочтительна анодная составляющая, представляющая собой ферроцен, его производные или их смеси.

В качестве производных ферроцена могут быть использованы соединения,
15 содержащие в цикlopентадиенильном кольце или кольцах по одному или по два независимых один от другого заместителя: алкильные группы с 1 – 10 атомами углерода, фенильные группы, алкилфенильные группы с 1 – 4 атомами углерода в алкильной группе, алкоксигруппы с 1 – 10 атомами углерода, алкоксифенильные группы с 1 – 4 атомами углерода в алкоксигруппе,
20 бензильные группы, алкилбензильные группы с 1 – 4 атомами углерода в алкильной группе, галогенидфенильные группы, фенилкарбоксовые, нитрофенильные, карбоксамидные, ацильные, арилоильные или ацил(арил)алкильные группы и другие. Используют также смесь моно-, ди- и тритретбутилферроценов, полученных по ТУ 38-103219-88.

25 В качестве анодной составляющей может быть также взят 5,10-дигидро-5,10-диметилфеназин, его производные или их смеси.

Использование смесевых композиций обеспечивает для каждого конкретного электрохромного раствора определенные спектральные характеристики или цвета и цветовые оттенки электроактивированного
30 состояния электрохромного состава в межэлектродном пространстве.

Например, для получения зеленого цвета электрохромного состава в электроактивированном состоянии в качестве катодной составляющей берут 1,1'-добензил-4,4'-дипиридиния диперхлорат, а в качестве анодной составляющей - 5,10-дигидро-5,10-диметилфеназин. Для получения
5 нейтрального серого цвета в качестве катодной составляющей берут смесь из 1,1'-добензил-4,4'-дипиридиния диперхлората и 1,1''-(1,3-пропандиил)бис[1'-метил-4,4'-бипиридиния] тетраперхлората, а в качестве анодной составляющей - 5,10-дигидро-5,10-диметилфеназин. Для получения фиолетового цвета электрохромного состава в электроактивированном состоянии в качестве
10 катодной составляющей берут 1,1'-диметил-4,4'-дипиридиния диперхлорат, а в качестве анодной составляющей - смесь из N-фенилфеноксазина и ферроцена.

Наличие индифферентного электролита, дополнительно вводимого в дисперсионную среду, способствует ускорению обесцвечивания электроактивированного электрохромного устройства и препятствует
15 нарушению равномерности окрашивания и обесцвечивания после работы электрохромного устройства в режиме длительной поляризации под напряжением постоянного тока и/или после воздействия повышенных напряжений. В качестве индифферентного электролита используют известные соли, например, перхлораты, тетрафторбораты или гексафторфосфаты
20 щелочных или щелочноземельных металлов, а также тетраалкиламмония с алкильными группами с 1 - 4 атомами углерода.

В дисперсионную среду может быть введена при необходимости УФ-стабилизирующая добавка. В качестве стабилизирующей добавки могут быть использованы соединения из класса бензолов, бензофенонов и акрилатов, а
25 также их смеси. Предпочтительными являются 2-этиленгексил-2-циано-3,3-дифенилакрилат, 2-гидрокси-4-метоксибензофенон, 2,2'-дигидрокси-4-метоксибензофенон или их смеси.

Все компоненты дисперсионной среды после растворения образуют истинный раствор. Концентрации катодной и анодной составляющих
30 определяются типом электрохромного устройства и заданными

электрооптическими параметрами, поэтому могут изменяться в широких пределах от 0,001М до 0,2М. Предпочтительны концентрации катодной и анодной составляющих 0,01М – 0,1М. Количество вводимого электролита может составлять 0, 005М – 0,5М. Содержание УФ-стабилизирующей добавки
5 изменяется в пределах 0,02М – 0,2М.

Дисперсная фаза электрохромной дисперсной системы представляет собой высокодисперсный полимер. В качестве высокодисперсных полимеров, способных образовывать суспензию и/или коллоид в электрохромном растворе, могут быть использованы гомо- и сополимеры винилхлорида с алкилфталатами
10 и хлорированными углеводородами, ацетаты целлюлозы с диэтилфталатом и гликолями, нитрат целлюлозы с дибутилфталатом, поливинилбутираль с этиленгликолем и др. Предпочтительно использовать высокодисперсный линейный высокомолекулярный полимер. Примером такого полимера служит высокомолекулярный (молекулярная масса до 10^6) сополимер
15 метилметакрилата и метакриловой кислоты марки Витан-2М, изготовленный по ТУ 6-01-1174-91, или сополимер метилметакрилата, метакриловой кислоты и ее соли кальция марки Витан-ОС, изготовленный по ТУ 6-02-128-96. Размер частиц обоих сополимеров не превышает 6×10^{-5} м.

Количество дисперсной фазы определяется желаемой вязкостью
20 электрохромного состава и поэтому может изменяться в широких пределах – от 0,9 до 40 мас.% исходного электрохромного состава.

Предпочтительно, чтобы количество высокодисперсного полимера было достаточным для получения твердopodobного (т.е. не обладающего текучестью) слоя электрохромного состава, образующегося в результате
25 структурирования исходного электрохромного состава в процессе растворения дисперсной фазы в дисперсионной среде. Процесс образования твердopodobного слоя в этом случае происходит без какой-либо объемной усадки. Такой электрохромный слой значительно увеличивает перенапряжение необратимых электродных реакций, сопровождающихся газовыделением, что

обеспечивает стабильность электрохромного устройства к воздействию повышенных (свыше 2В) напряжений.

Исходный электрохромный состав в виде, как было указано выше, суспензии и/или коллоида подвергают деаэрации для удаления растворенного кислорода и воздуха, внесенного с высокодисперсным полимером в процессе получения электрохромного состава. Осуществление этой деаэрации (например, путем вакуумирования) способствует повышению однородности исходного электрохромного состава и, следовательно, однородности его окрашивания и обесцвечивания.

Повышению качества изготовления электрохромного изделия способствует также осуществление деаэрации замкнутого пространства между двумя электродами, например, путем продувки инертным газом или вакуумированием.

Для того чтобы увеличить длительность существования дисперсной системы в виде суспензии и/или коллоида, исходный электрохромный состав охлаждают, что снижает скорость растворения высокодисперсного полимера в электрохромном растворе.

Замкнутое пространство между электродами заполняют исходным электрохромным составом через оставленные в клеевом соединении одно или более отверстия. Поскольку исходный электрохромный состав является непрозрачным, то электрохромное устройство сразу после его заполнения получается матовым. Однако спустя некоторое время (от нескольких минут до нескольких часов в зависимости от температуры, концентрации полимера и растворителя), необходимое для завершения процесса растворения высокодисперсного полимера в электрохромном растворе, электрохромный слой становится прозрачным. Заполненное замкнутое пространство между двумя электродами можно герметизировать либо непосредственно после заполнения, либо в процессе перехода исходного электрохромного состава в прозрачное конечное состояние, либо по завершении этого процесса. Для

ускорения перехода исходного электрохромного состава в прозрачное состояние устройство нагревают до температуры, не превышающей 90°C.

Электрохромное устройство (фиг.1 или фиг.2) содержит два оптически прозрачных электрода 1 и 2, нанесенных на подложки 3 и 4 соответственно. В
5 большинстве случаев стеклянные подложки 3 и 4 представляют собой стеклянные пластины или полимерные пленки, площадь которых определяется в зависимости от конкретной области использования электрохромного устройства. В электрохромных зеркалах или в электрохромных устройствах для
10 средств отображения информации допускается использование только одного оптически прозрачного электрода.

Вдоль длинных сторон подложек 3 и 4 по поверхности оптически прозрачных электродов 1 и 2 расположены токоподводящие шины 5 и 6. Подложки 3 и 4 скреплены по периметру между собой клеевым соединением 7
15 с образованием замкнутого пространства. Клеевое соединение 7 может представлять собой, например, клеевой шов или двухстороннюю клейкую ленту типа VHB (производитель Minnesota Mining & Manufacturing Company). При этом токоподводящая шина 5 или 6 между клеевым соединением 7 и электродом 1 или 2 соответственно может быть выполнена в виде одного проводника (фиг.2) или по меньшей мере двух параллельных проводников
20 (фиг.2) для обеспечения надежного электрического контакта. В случае использования клеевого шва внутри него размещают распорки (спейсеры) для обеспечения заданного расстояния между оптически прозрачными электродами 1 и 2. Двухстороннюю клейкую ленту используют для получения клеевого соединения 7, если толщина основы такой ленты соответствует заданному
25 расстоянию между электродами 1 и 2. Замкнутое пространство между электродами 1 и 2 заполнено электрохромным составом 8, содержащим при необходимости УФ-стабилизирующую добавку, и загерметизировано. Токоподводящие шины 5 и 6 подключены к управляющему устройству 9.

Пример 1

Было изготовлено электрохромное устройство, содержащее два оптически прозрачных SnO_2 -электрода с поверхностным электрическим сопротивлением 18 Ом/м² и толщиной стеклянной подложки 4 мм (К-стекло, производитель Pilkington). Размер электродов составлял 20х30 см². Электроды были смещены один относительно другого для обеспечения токоподвода по длинной стороне и склеены по периметру клеем на основе эпоксидной смолы, содержащим распорки (спейсеры) для образования межэлектродного промежутка 0,4 мм. В 5 клеевом шве шириной 5 мм оставили отверстие для заполнения устройства исходным электрохромным составом, представляющим собой дисперсную систему в виде суспензии со следующим содержанием компонентов: дисперсионная среда (электрохромный раствор) – раствор 0,01 М 1,1'-диметил-4,4'-дипиридиния дихлората и 0,01 М ферроцена в γ -бутиролактоне; 10 дисперсная фаза (20,7 мас.%) – сополимер Витан-2М. Перед приготовлением суспензии электрохромный раствор охладили примерно до 10-12°C. Заполнение внутреннего объема устройства исходным электрохромным составом осуществляли методом инъекции. После заполнения отверстие в клеевом шве герметизировали инертным герметиком.

20 Равномерно матовый исходный электрохромный состав по истечении примерно 1,5 ч при температуре 20°C стал прозрачным. При этом по всей площади оптического окна устройства наблюдали образование множества воздушных пузырьков диаметром до 1-2 мм, которые не исчезли после длительного хранения устройства и даже при повышенных температурах 25 хранения до 60-70°C.

Пример 2

Изготовили электрохромное устройство как в примере 1, но исходный 30 электрохромный состав перед заполнением вакуумировали в течение 12 мин.

Равномерно матовый исходный электрохромный состав по истечении примерно 1,5 ч при температуре 20⁰С стал прозрачным без образования каких-либо видимых воздушных пузырьков и без проявления объемной усадки. При этом светопропускание устройства в видимом диапазоне спектра составило 5 78%. При наложении на устройство напряжения постоянного тока 1,5В электрохромный слой приобрел по площади окна равномерно синюю окраску, а при замыкании электродов накоротко светопропускание устройства возвратилось к исходному. При вскрытии устройства электрохромный состав представлял собой твердоподобную пленку.

10

Пример 3

Было изготовлено два электрохромных устройства размером 50x100 см²,
15 содержащих по два оптически прозрачных SnO₂-электрода с поверхностным электрическим сопротивлением 18 Ом/м² и толщиной стеклянной подложки 4 мм (К-стекло). Электроды склеили по периметру двусторонней клейкой лентой VHB 4910 толщиной 1 мм и шириной 6 мм с двумя отверстиями для заполнения устройства электрохромной дисперсной системой. По длинным
20 сторонам каждого из электродов под клейкой лентой были проложены токопроводящие шины в виде медных проводников диаметром 0,2 мм, выведенных наружу. Сформированное таким образом внутреннее пространство устройства № 1 заполнили методом инъекции исходным электрохромным составом, представляющим собой дисперсную систему в виде суспензии
25 следующего состава: дисперсионная среда (электрохромный раствор) – раствор 0,01 М 1,1'-диметил-4,4'-дипиридиния диперхлората и 0,01 М ферроцена в смеси 60 об.% γ-бутиролактона и 40 об.% пропиленкарбоната; дисперсная фаза (20,5 мас.%) – сополимер Витан-2М. Аналогичным способом заполнили внутреннее пространство устройства № 2 исходным электрохромным составом
30 как в устройстве № 1, но дополнительно содержащим в дисперсной среде лития

перхлорат в концентрации 0,02 М. В каждом случае перед приготовлением суспензии электрохромные растворы охладили до 10-12⁰С. Перед заполнением исходные электрохромные составы вакуумировали в течение 15 мин, а внутренние пространства устройств № 1 и № 2 продували аргоном в течение 5 20-25 мин, используя отверстия в клеевом шве. После заполнения отверстия в клеевом шве герметизировали инертным герметиком.

Равномерно матовые исходные электрохромные составы в обоих устройствах по истечении примерно 5 ч при температуре 20⁰С становились прозрачными без образования каких-либо видимых воздушных пузырьков и без 10 проявления объемной усадки.

Токоподводящие шины каждого из электродов замкнули накоротко для осуществления поляризации сразу с двух сторон. На устройства подали напряжение постоянного тока 1,5В. При этом светопропускание в видимом диапазоне спектра уменьшилось для устройства № 1 с 73% до 9%, а для 15 устройства № 2 - с 72% до 10%. Окрашивание произошло со сторон токоподводящих шин к середине. Для обоих устройств время полного интенсивного синего окрашивания составило примерно 8 мин. После достижения стационарного режима и выдерживания в течение 1 ч отключили напряжение и электроды замкнули накоротко. Время возвращения в 20 первоначальное (прозрачное) состояние при этом составило 15 мин для устройства № 1 и 10 мин для устройства № 2.

При наложении на параллельно соединенные устройства № 1 и № 2 напряжения постоянного тока 3В после достижения стационарного режима генерировалась равномерная интенсивно синяя окраска. По истечении трех 25 часов выдерживания устройств в таком электроактивированном состоянии на значительной части площади окна устройства № 1 наблюдали появление пятен в виде сгустков коричневатого цвета с просветленной периферией, размер которых составлял от долей миллиметра до нескольких миллиметров. Появившаяся неравномерность была более выраженной в процессе 30 обесцвечивания при коротком замыкании электродов. Более значительное

нарушение однородности окрашивания-обесцвечивания устройства № 1 наблюдали при смене полярности электродов после длительного воздействия повышенного напряжения, как описано выше, в следующем цикле окрашивания-обесцвечивания. В аналогичных условиях поляризации (3В в течение трех часов) устройство № 2 сохраняло свои первоначальные свойства, в то время как качество устройства № 1 не восстанавливалось даже при длительном последующем хранении.

10 Пример 4

Было изготовлено электрохромное устройство размером 75x100 см², содержащее два оптически прозрачных SnO₂-электрода с поверхностным электрическим сопротивлением 18 Ом/м² и толщиной стеклянной подложки 4 мм (К-стекло). Электроды склеили по периметру двусторонней клейкой лентой VHB 4910 толщиной 1 мм и шириной 6 мм с двумя отверстиями для заполнения устройства электрохромной дисперсной системой. Дополнительно по внешнему периметру устройство проклеили клеем на основе эпоксидной смолы так, чтобы общая ширина клеевого шва составила 8 мм.

20 Токоподводящие шины были выполнены как в примере 3. Внутреннее пространство устройства заполняли методом инъекции исходным электрохромным составом, представляющим собой дисперсную систему в виде суспензии со следующим содержанием компонентов: дисперсионная среда (электрохромный раствор) – раствор 0,01 М 1,1'-диметил-4,4'-дипиридиния диперхлората и 0,01 М ферроцена в смеси 60 об.% γ-бутиролактона и 40 об.% пропиленкарбоната; дисперсная фаза (20,5 мас.%) – сополимер Витан-2М. Перед заполнением дисперсную систему в виде суспензии вакуумировали в течение 15 мин. После заполнения отверстие в клеевом шве герметизировали инертным герметиком.

Равномерно матовый исходный электрохромный состав по истечении 30 мин. при температуре 60⁰С стал прозрачным без образования каких-либо видимых воздушных пузырьков и без проявления объемной усадки. При этом светопропускание устройства в видимом диапазоне спектра составило 75%.

- 5 При подаче на устройство напряжения постоянного тока 1,7 В происходило интенсивно синее окрашивание со сторон токоподводящих шин к середине. Время полного затемнения до минимального светопропускания в видимом диапазоне спектра 8% составляло 9 мин. При отключении напряжения после достижения стационарного режима и коротком замыкании электродов
- 10 устройство возвратилось в исходное (прозрачное) состояние. Время полного обесцвечивания составило 15 мин.

При хранении устройства в вертикальном положении в течение 5 месяцев при температуре окружающей среды и 1 месяца при температуре 65⁰С не было обнаружено какого-либо проявления текучести слоя электрохромного состава.

- 15 Контроль возможной деформации, обусловленной гидростатическим давлением, осуществляли датчиком линейного расширения, точность измерения которого составляла 5 мкм.

20 Пример 5

- Было изготовлено электрохромное устройство размером 20x25 см², содержащее два оптически прозрачных SnO₂-электрода с поверхностным электрическим сопротивлением 18 Ом/м² и толщиной стеклянной подложки 4
- 25 мм (К-стекло). По краю длинных сторон каждого электрода нанесли полосы электропроводящего клея НТК (ОСТ 107.46007.004-91) шириной 2 мм и толщиной 0,25 мм. Для осуществления достаточной электропроводности токоподводящих шин внутри слоя клея НТК проложили медный проводник диаметром 0,2 мм, выведенный наружу. Электроды склеили по периметру
- 30 клеем на основе эпоксидной смолы, содержащим распорки (спейсеры) для

формирования межэлектродного расстояния устройства 0,8 мм. В клеевом шве, исключая контакт внутреннего активного слоя с предварительно сформированными токоподводящими пинами, оставили два отверстия для заполнения устройства методом инъекции исходным электрохромным составом, представляющим собой дисперсную систему в виде суспензии со следующим содержанием компонентов: дисперсионная среда (электрохромный раствор) – раствор 0,015 М 1,1'-диметил-4,4'-дипиридиния диперхлората, 0,015 М ферроцена и 0,02 М тетраэтиламмония перхлората в смеси 50 об.% γ -бутиролактона и 50 об.% пропиленкарбоната; дисперсная фаза (20,5 мас.%) – сополимер Витан-2М. Перед заполнением исходный электрохромный состав вакуумировали в течение 15 мин. После заполнения отверстие в клеевом шве герметизировали инертным герметиком.

Равномерно матовый исходный электрохромный состав в устройстве по истечении примерно 20 мин при температуре 60°C становился прозрачным и гомогенным без проявления объемной усадки. Светопропускание устройства в видимом диапазоне спектра составило 76%, а в диапазоне волн 300-400 нм – 55%. При подаче на устройство напряжения постоянного тока 1,5В светопропускание в видимом диапазоне спектра снизилось до 6%, а в ближнем УФ-диапазоне (200-300 нм) – до сотых долей процента. После отключения напряжения и коротком замыкании электродов устройство возвратилось к исходному (прозрачному) состоянию.

Пример 6

25

Было изготовлено устройство, аналогичное по конструкции устройству по примеру 5. Внутреннее пространство устройства заполнили методом инъекции исходным электрохромным составом, представляющим собой дисперсную систему в виде суспензии со следующим содержанием компонентов: дисперсионная среда – раствор 0,01 М 1,1'-диметил-4,4'-дипиридиния

30

диперхлората, 0,01 М 5,10-дигидро-5,10-диметилфеназина и 0,02 М тетраэтиламмония перхлората в смеси 60 об.% γ -бутиролактона и 40 об.% пропиленкарбоната; дисперсная фаза (20,5 мас.%) – сополимер Витан-2М. Перед заполнением исходный электрохромный состав вакуумировали в течение 5 15 мин, а внутреннее пространство устройства продули аргоном в течение 25 мин. После заполнения отверстие в клеевом шве герметизировали инертным герметиком. Равномерно матовый исходный электрохромный состав в устройстве по истечении 20 мин при температуре 60⁰С становился прозрачным и гомогенным без проявления объемной усадки. При этом слой 10 электрохромного состава в устройстве имел желтоватый оттенок.

При подаче на устройство напряжения постоянного тока 4,5В в течение 30 с электрохромный состав быстро приобрел равномерную по площади окна интенсивно зеленую окраску, а при замыкании электродов накоротко электронаведенная окраска исчезла. При этом гомогенность слоя 15 электрохромного состава не нарушалась, а его первоначально желтоватый оттенок исчез.

20

25

30

Формула изобретения

5 1. Способ изготовления электрохромного устройства, содержащего, по меньшей мере, два электрода, по меньшей мере, один из которых является оптически прозрачным, при этом герметично замкнутое пространство между электродами заполнено электрохромным составом, отличающийся тем, что:

- 10 • получают исходный электрохромный состав в виде электрохромной дисперсной системы, содержащей, по меньшей мере, суспензию и/или коллоид, при этом в указанной системе дисперсионной средой является электрохромный раствор, содержащий жидкий растворитель, катодную составляющую и анодную составляющую, а дисперсной фазой - высокодисперсный полимер;
- 15 • осуществляют деаэрацию исходного электрохромного состава для удаления растворенного кислорода и воздуха, внесенного с высокодисперсным полимером;
- заполняют замкнутое пространство между электродами деаэрированным исходным электрохромным составом;
- 20 • осуществляют герметизацию замкнутого пространства между электродами.

2. Способ по п.1, отличающийся тем, что электрохромный раствор дополнительно содержит индифферентный электролит.

25

3. Способ по п.2, отличающийся тем, что концентрация электролита составляет 0,005М-0,5М.

4. Способ по любому из пп.1-3, отличающийся тем, что деаэрацию
30 исходного электрохромного состава для удаления растворенного кислорода и

воздуха, внесенного с высокодисперсным полимером, осуществляют путем вакуумирования.

5. Способ по любому из пп.1 - 4, отличающийся тем, что
5 высокодисперсный полимер берут в количестве, обеспечивающем образование твердоподобного слоя электрохромного состава.

6. Способ по любому из пп.1-5, отличающийся тем, что
высокодисперсный полимер является линейным полимером.

10

7. Способ по п.6, отличающийся тем, что высокодисперсный линейный
полимер является высокомолекулярным.

8. Способ по п.7, отличающийся тем, что в качестве высокодисперсного
15 высокомолекулярного линейного полимера берут сополимер метилметакрилата и метакриловой кислоты и/или сополимер метилметакрилата, метакриловой кислоты и ее соли кальция.

9. Способ по любому из пп.1-8, отличающийся тем, что жидкий
20 растворитель представляет собой индивидуальное химическое соединение или смесь химических соединений.

10. Способ по любому из пп.1-9, отличающийся тем, что катодная
составляющая является индивидуальным органическим электрохромным
25 соединением, имеющим, по меньшей мере, одну обратимую вольт-амперную волну восстановления, или смесью органических электрохромных соединений, имеющей по меньшей мере одну обратимую вольт-амперную волну восстановления, а анодная составляющая является индивидуальным органическим электрохромным соединением, имеющим по меньшей мере одну
30 обратимую вольт-амперную волну окисления, или смесью органических

электрохромных соединений, имеющей, по меньшей мере, одну обратимую вольт-амперную волну окисления.

11. Способ по п.10, отличающийся тем, что концентрации катодной и
5 анодной составляющих равны 0,001M – 0,2M.

12. Способ по п.11, отличающийся тем, что концентрации катодной и анодной составляющих предпочтительно равны 0,01M – 0,1M.

10 13. Способ по любому из пп.10-12, отличающийся тем, что катодная составляющая является четвертичной солью дипиридиния или его производных или смесью солей.

14. Способ по любому из пп.10-12, отличающийся тем, что анодная
15 составляющая является металлоценом.

15. Способ по п.14, отличающийся тем, что анодная составляющая представляет собой ферроцен, его производные или их смеси.

20 16. Способ по любому из пп.10-12, отличающийся тем, что анодная составляющая представляет собой 5,10-дигидро-5,10-диметилфеназин, его производные или их смеси.

17. Способ по любому из пп.1-16, отличающийся тем, что дисперсионную
25 среду охлаждают перед введением дисперсной фазы.

18. Способ по любому из пп.1-17, отличающийся тем, что осуществляют деаэрацию замкнутого пространства между электродами перед заполнением его исходным электрохромным составом.

19. Способ по п.18, отличающийся тем, что деаэрацию замкнутого пространства между электродами перед заполнением его исходным электрохромным составом осуществляют путем продувки его инертным газом или вакуумированием.

5

20. Электрохромное устройство, содержащее, по меньшей мере, два электрода, по меньшей мере, один из которых является оптически прозрачным, при этом пространство между электродами герметично замкнуто и заполнено электрохромным составом, отличающееся тем, что оно получено способом по
10 любому из пп.1-19.

21. Электрохромное устройство по п.20, отличающееся тем, что электрохромный состав дополнительно содержит УФ-стабилизирующую добавку.

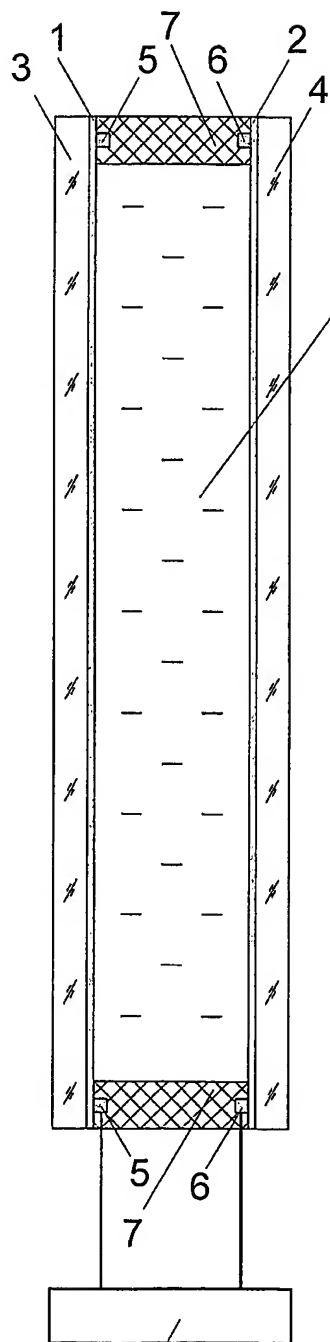
15

20

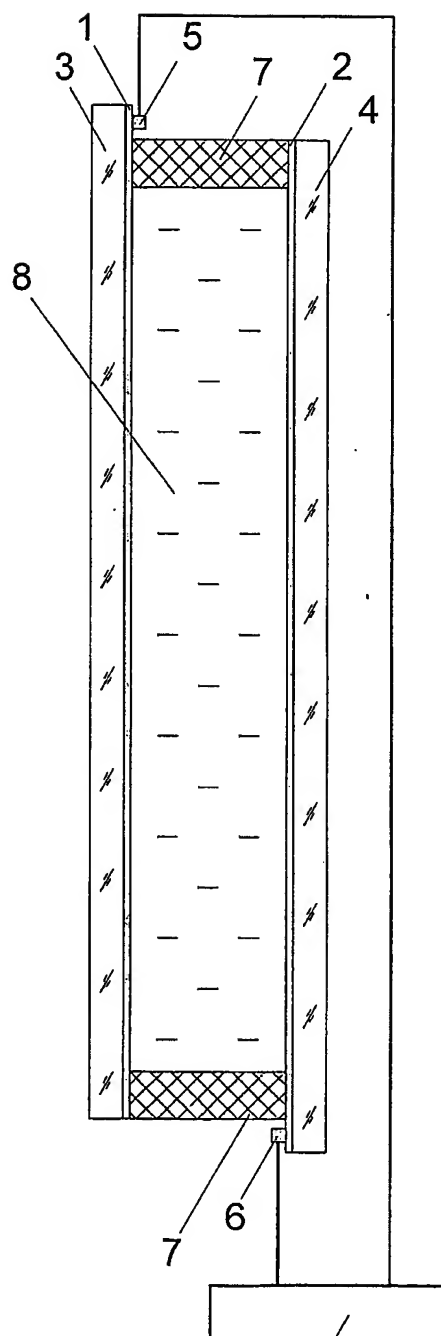
25

30

1/1



Фиг.1



Фиг.2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/RU 03/00414

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
G02F 1/15, C09K 9/02		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC MTIK-7:		
B. FIELDS SEARCHED		
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) MTIK-7: G02F 1/15, C09K 9/02, C08F 20/06		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	RU 2144937 C1 (SHELEPIN I.V.), 27. 01. 2000	1-21
A	US 6433913 B1 (GENTEX CORPORATION) Aug. 13, 2002, the description, example 2, column 12, pages 59-62	1-21
A	US 4902108 (GENTEX CORPORATION) Feb. 20, 1990, the description, page 18, paragraph 4	1-21
A	WO 99/08153 A1 (PILKINGTON PLC et al.) 18. 02. 1999	1-21
A	EP 0434359 A2 (IMPERIAL CHEMICAL INDUSTRIES PLC) 26. 06. 1991	1-21
<input type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input type="checkbox"/> See patent family annex.		
<p>* Special categories of cited documents:</p> <p>"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</p> <p>"E" earlier document but published on or after the international filing date</p> <p>"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)</p> <p>"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means</p> <p>"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed</p> <p>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</p> <p>"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</p> <p>"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art</p> <p>"&" document member of the same patent family</p>		
Date of the actual completion of the international search 30 October 2003 (30.10.2003)		Date of mailing of the international search report 06 November 2003 (06.11.2003)
Name and mailing address of the ISA/		Authorized officer
Facsimile No.		Telephone No.

ОТЧЕТ О МЕЖДУНАРОДНОМ ПОИСКЕ

Международная заявка №
PCT/RU 03/00414

А. КЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ: G02F 1/15, C09K 9/02		
Согласно международной патентной классификации (МПК-7)		
В. ОБЛАСТИ ПОИСКА: Проверенный минимум документации (система классификации и индексы) МПК-7: G02F 1/15, C09K 9/02, C08F 20/06		
Другая проверенная документация в той мере, в какой она включена в поисковые подборки:		
Электронная база данных, использовавшаяся при поиске (название базы и, если, возможно, поисковые термины):		
С. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ:		
Категория*	Ссылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей	Относится к пункту №
A	RU 2144937 C1 (ШЕЛЕПИН И. В.) 27. 01. 2000	1-21
A	US 6433913 B1 (GENTEX CORPORATION) Aug. 13, 2002, описание, пример 2, кол. 12, стр. 59-62	1-21
A	US 4902108 (GENTEX CORPORATION) Feb. 20, 1990, описание, стр. 18, 4 абз.	1-21
A	WO 99/08153 A1 (PILKINGTON PLC et al.) 18. 02. 1999	1-21
A	EP 0434359 A2 (IMPERIAL CHEMICAL INDUSTRIES PLC) . 26. 06. 1991	1-21
<input type="checkbox"/> последующие документы указаны в продолжении графы С. <input type="checkbox"/> данные о патентах-аналогах указаны в приложении		
* Особые категории ссылочных документов: A документ, определяющий общий уровень техники E более ранний документ, но опубликованный на дату международной подачи или после нее O документ, относящийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д. P документ, опубликованный до даты международной подачи, но после даты испрашиваемого приоритета и т.д. T более поздний документ, опубликованный после даты приоритета и приведенный для понимания изобретения X документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий новизну и изобретательский уровень Y документ, порочащий изобретательский уровень в сочетании с одним или несколькими документами той же категории & документ, являющийся патентом-аналогом		
Дата действительного завершения международного поиска: 30 октября 2003 (30. 10. 2003)		Дата отправки настоящего отчета о международном поиске: 06 ноября 2003 (06. 11. 2003)
Наименование и адрес Международного поискового органа Федеральный институт промышленной собственности РФ, 123995, Москва, Г-59, ГСП-5, Бережковская наб., 30,1 Факс: 243-3337, телетайп: 114818 ПОДАЧА		Уполномоченное лицо: И. Колчина Телефон № 240-25-91

Форма PCT/ISA/210 (второй лист)(июль 1998)